⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-262526

®Int. Cl. 3

識別配号

庁内整理番号

❷公開 平成 2年(1990)10月25日

A 61 K 37/30

8615-4C

審査請求 有 発明の数 1 (全10頁)

図発明の名称 カルシトニン組成物およびその用途

②特 願 平2-60862

❷出 顋 昭58(1983)10月4日

❷特 顧 昭58-186648の分割

優先権主張 Ø1982年10月5日 Ø1982年10月5日 Ø198228390

参1982年12月30日参イギリス(GB)
動8236928

⑫発 明 者 モワーズ・アズリア スイス国ツエーハー‐4054パーゼル、プンデシュプラツツ

6番

⑩発 明 者 トーマス・カバナツク スイス国ツエーハー - 4105ビール - ベンケン、サリスマツ

テンペーク18番

⑪出 顋 人 サンド・アクチェンゲ スイス圏パーゼル (番地の表示なし)

ゼルシヤフト

四代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

最終頁に続く

明報音

1. 発明の名称

カルシトニン組成物およびその用途

- 2. 特許請求の範囲
 - (1)
 - i)カルシトニン、および
 - ii)鼻粘膜に選用するに濾した界面活性剤を、
 - iii)鼻粘膜に選用するに適した液体希釈剤また は担体中に含ませてなる。

鼻内没与用液剂。

- (2) 鼻用スプレイの形で投与するに適合した、 特許請求の範囲第1項記載の被刺。
- (3) 鼻用液体スプレイの形で投与するに適合 したものである、特許請求の範囲第1項記載の液 剤。
- (4) i)がサーモンカルシトニン、ひとカルシトニン、豚カルシトニンおよびエルカトニンの群から選ばれたものである、特許請求の範囲第1ないし3項の何れか1つに記載の液剤。
 - (5) iii)が水を含む、特許請求の範囲第1な

- いし4項の何れか1つに記載の波剤。
- (6) III)が食塩水を含む、特許請求の軽囲第 5項記載の波剤。
- (7) i)が約100ないし約8000MRC 単位/m2の量で存在する、特許請求の経囲第1ないし6項の何れか1つに記載の液剤。
- (8) i)が約500ないし約4000MRC 単位/mtの量で存在する、特許請求の範囲第7項 記載の液剤。
- (9) i)が約500ないし約2500MRC 単位の量で存在する、特許請求の範囲第8項記載 の政制。
- (18) i)が約1000ないし約2000MR C単位/m2の量で存在する、特許請求の転囲第9 項記載の液剤。
- (11) i)がサーモンカルシトニンである、特許請求の範囲第7ないしし0項の何れか1つに記載の赦利。
- (12) pHが約3ないし約5である、特許請求の範囲第1ないし11項記載の波剤。

特別平2-262526(2)

(13) pHが約3.5ないし約4.5である、 特許請求の範囲第12項記載の波剤。

(14) 所望のpHを得る手段として塩酸を含む、 特許請求の範囲第12または13項記載の液剤。

- (16) 粘度が2×10^{-*}PaSより小さいスプレイによる投与用のものである、特許請求の範囲第1ないし15項の何れか1つに記載の液剤。
- (17) 含有液剤を鼻粘膜に適用し得る手段を鍛 えた容器に適応する、特許請求の範囲第1項記載 の液剤。
- (18) 容器がスプレイの形で液剤を鼻粘膜に適用し得る手段を備えた、特許請求の範囲第17項記載の液剤。
- (19) 容器が鼻用エアロゾルアプリケーターである、特許請求の範囲第18項記載の波剤。
 - (20) 含有波剤をスプレイの形で鼻粘膜に適用

し得る手段を構えたアプリケーター装置に適応す る、特許請求の範囲第3項記載の波剤。

3. 発明の詳細な説明

この発明は、有効成分としてカルシトニンを含 む新想な(ガレヌス)製剤組成物に関するもので ある。

カルシトニン類は、種々の周知の展案用途に用いられる、医薬活性を有する公知の長嬢ポリペプチドを含んでいる。 例えばサーモン (さけ・ます類) およびうなぎカルシトニンを含めて、種々のカルシトニンが市販され、例えばページエット病、高カルシウム血症および骨多孔症の治療に広く用いられている。

しかし、ポリペプチドが一般にそうであるように、カルシトニン類の好酒かつ有効な投与手段には多くの困難性が存在する。ポリペプチドであるため、カルシトニンは投与に際し分解され易く、体液中に移行するのが困難である。この理由から、有効な治療を行なうための一般的な唯一の経路は、歴管外投与であった。一般に、投与法は走射であった。このような投与法は余り好ましくなく、通常の間隔で投与を行なった場合患者に看しい苦痛を与える。したがって、患者の不満が少

なく、好ましくは容易に自己投与でき間時に臨床 的治療に充分有効な生体内利用率を選成できる实 行可能な代替手段が、長年の間大きな目標となっ ていた。

ての発明者は、カルシトニン類を軽分ルートで 投与すること、すなわち砕粘膜に適用するととに より、有効な臨床的治療が可能なことを発見した。 辞しく述べると、な準的者は、この発明の特殊 な技術によると、標準的筋肉性射にないが、 がれるのと間等の生体内利用性レベルが、充分の を性内にある実用的用ないの分の分をで得ら れることを知つた。さらい、例えばサーモンカル シトニンおよびうながカルシトニン銭等体、1.7 - A * u - うなぎカルシトニンが、エルカト ニンを知の数示により経算ルートで投与するのに特 に好適であることを知つた。

延停ルートは、例えば発用アプリケーターによる発用スプレイまたは点液投与により患者自身により答案に実施できる、簡単で苦窮の少ない役与

法を提供する。このルートは、一般に医師の監督 下に行なわれる腸管外投与に較べて明らかに大き な利点を有する。

延算ルート投与は例えば住射のような従来一般 に行なわれた脇管外投与より明らかに有利である が、昇用投与形態に用いる組成物には数多くの離 点がある。1つの間離、特にかルシトニンのよう な複合薬剤の鼻内投与において重要な問題は、例 えば病原性または他の不都合な微生物による汚染 を避けるために完分両立可能で有効な手段の供給 である。汚染からの保護のための有効成分と両立 可能で有効な防腐剤は、特に汚染の危険性が極め て高い外用医薬組成物において極めて重要である。 防腐剤は当初の汚染回避、例えば製剤中および答 器への組成物充填中だけでなく、使用中、特に1 個の容器/アプリケータからの多回投与が必要な 場合の使用中に続く汚染回避のために必要である。 しばしばそうであるように、呉用アプリケーター が使用前に紋か月も保管される場合に、特に問題 を生ずる。Cの期間に、例えばアプリケーター内

た。例えば、カルシトニンの科用スプレイ剤組成物中 0.6%のクロルプタノールは、試験歯 Pen、ste cki = に対して、細胞数を 0.1%以下に減らすことが必要な 3 日間以上にわたつて不充分な活性しか示さなかつた。 さらに、クロルブタノールは、ゴム径と科用スプレイアプリケーターのスプレイポンプとびルの間に用いられる他のジョイントを係めることが判明した。

その上に、クロルプタノールは、シュパンス等、Acta Otolarrng. 70 巻 1 6:28(1970年)マイクロフォトオシログラフ法によると、0.6%において、ラット気管の鐵毛掘動回数を20分間に50%以上抑制する。これは、まさに考慮されるべき欠点である。

この発明によると、驚くべきことに、塩化ベンザルコニウムを共成分である防腐剤として用いることにより、発内適用に必要な高度の安定性と忍答性を有し、例えば発用スプレイアプリケーター、すなわち例えば数日または数週間にわたつて一連の側別用品の放出が可能なアプリケーターによる

はへの吸収、熱分解、または防腐剤がある程度の での揮発性をもつ場合、アプリケーターから により、選択した防腐剤が無効になり得る。 に、実際の使用期間に、(および1回のアプリケ ーターからの多回投与を予定している場合で、 いし数週間にわたる期間に、)アプリケーターない に不都合な数生物または汚染物が外気または遅れ から離れ込みもしくは侵入するおそれがある。ま た、組成物は例えば輸送もしくは保御中に短期間 の高温にさらされることがある。

上記の離点に加えて、暴内適用のために開発した医薬組成物は同時に、特に直接適用される部位に対して適度の忍容性をもたなければならない。 例えば、暴粘膜を刺激してはならず(例えば刺す感じを与えてはならず)、細毛の振動回数が減少してはならない。

カルシトニン剤組成物に用い得るものとして、 極めて多数の周知の防腐剤が提出されている。 し かし、実験の結果カルシトニンの発用スプレイに 実用するにはすべてが好適ではないことが判明し

多回投与に極めて好遊な、カルシトニンを有効成分とする医薬組成物が得られることが判明した。 無くべきことに、また塩化ペンザルコニウムの使用は、防腐剤として用いるに必要な極めて低濃度 においても、カルシトニン含有組成物の経鼻吸収 特性に有益な利点をもたらし、したがつて鼻内適 用で得られるカルシトニンの生体内利用性を増強 することが刺明した。

したがつて、この発明は、第1の特徴として、

- 1) カルシトニン、および
- 1) 塩化ペンザルコニウムを、
- 1) 科粘膜に適用するに適した液体粉釈剤 または徂体中に含ませてなる。

外内投与用医薬組成物を提供するものである。

この明細書において、「カルシトニン」の語は 広義で用いるものとし、天然に雇するカルシトニ ンだけでなく、その医薬活性を有する誘導体およ び類線体、例えば天然に置するものに存在する1 簡または2回以上のペプチド残券が収換され、ま たはN-もしくはC末端が絡飾されたものを含む

特閒平2-262526 (4)

ものとする。

この発明で用いるに好適なカルシトニンは、サーモン、ひとおよび豚カルシトニジ、およびエルカトニンである。これらの化合物は何れも市販されており、文献中にその医薬としての性質と共に舞器に記載されている。

前紀のように、サーモンカルシトニンの暴内通 用により、例えば生体内利用水路および血漿内存 在期間において、低めて良好な結果が得られる。

したがつて、サーモンカルシトニンはこの発明 で用いるに最も通したカルシトニンである。

との発明で用いるカルシトニンは、遊離体、または医薬上許容される塩、またはコンプレックス、例えば

一般では、一般では、一般では、一般では、例れば

「ない」との発明で用いる適当な酸付加塩には、例えば塩酸塩および酢酸塩が含まれる。

塩化ペンザルコニウムは、公知の一般式 C_6H_5 - CH_2 - $NR(CH_3)_2C\ell$ (Rは C_8H_{17} ないし $C_{18}H_{37}$ である) で代表される 4 級アンモニウム塩の混合物に一般的に使用される名称である。

3) 枠粘膜に適用するに適した液体希釈剤 または担体中に含ませてなる。

祭用被体スプレイの形で投与するに適合した液体 医整組成物が提供される。

この発明の組成物で用いる液体希釈剤または担体(II) 「すなわち(II) 塩化ペンザルコニウム および / せたは(N) 常用の異面活性剤の何れが必要成分であっても] は水(取剤用) からなる るる が行ましい。 母も行ましいのは、食塩外でである るいの はいの がいまた は のの がいまた ない の かい しょうの PH をもつのがらましい。 か 3.5 ない し 5 の PH が ぬも いっ のがら は か な な か 3.5 ない し が 4.5 の PH が ぬも でった か 3.5 ない し が 4.5 の PH が ぬ も でった か 3.5 ない し が 4.5 の PH が ぬ も でった か 3.5 ない し が 2 とができる。

この発明の組成物はまた、適当な等顎性および.

との発明の組成物中塩化ペンザルコニウム成分の 好ましい複度は、全組成物中約0.002ないし 0.02%、代数的には約0.01%(原位/容量) である。

この発明によると、上記の組成物は身粘膜に点 使またはスプレイの何れによつても適用できる。 しかし、後述のように、スプレイすなわち敬細分 割滴の形で適用するのが最も好ましい。

勿論、この発明の組成物は他の成分、特に一述 の医薬上許容される常用界面后性剤に與する成分 を含むことができる。

この発明の別の特徴によると、カルシトニン特にサーモンカルシトニンの介内適用において、一数に、昇面活性剤の使用が存結膜を疑る吸収を増加させ得ること、したがつて生体内利用率の改善が得られることが判明した。

したがつて、この発明の別の特徴によると、

- 1)カルシトニン、および
- (v) 森粘膜に適用するに適した界面括性剤 を、

粘皮をもつことを必要とする。この組成物は、約260ないし約380mO $_1$ m/リットルの路透圧をもつのが好ましい。この発明の組成物における所盤の粘皮は、個々の投与形態、例えば投与が点 なる。点外被では、適当な粘皮は約2ないし約40 $_1$ 0 $_1$ 3 $_2$ 10 $_2$ 3 $_3$ 10 $_3$ 10 $_3$ 10 $_3$ 10 $_3$ 10 $_3$ 10 $_3$ 10 $_4$ 10 $_3$ 10 $_4$ 10 $_4$ 10 $_4$ 10 $_4$ 10 $_5$

との発明の組成物が常用の界面活性剂を含む場合(塩化ベンザルコニウムを含む場合も含まない場合も)非イオン界面活性剤が肝ましい。特に好ましい界面活性剤は、例えば一般式(I)

$$RO \left\{ (CH_2)_n - O \right\}_{\underline{x}}^{\underline{H}}$$
 (1)

ROは (式中、高級アルコール、特にROはラウリルま へ たはセチルアルコールのような高級アルカノール またはアルキルフェノールの残務、またはステロ ール接基、特にラノステロール、ジヒドロコレス テロールまたはコレステロール残器である)

特開平2-262526(5)

で示されるポリオキシアルキレン高級アルコール エーテル、並びにこのようなエーテルの2種以上 の程合物である。との発明で用いるに好適なポリ オキシアルキレンエーテルは、ポリオキシエチレ ンおよびポリオキシプロピレンエーテル(すなわ ち上式中nが2または3)、特にポリオキシエチレンおよびポリオキシプロピレンラウリル、セチル、およびコレステリルエーテル、並びにこのようなエーテルの2種以上の混合物である。

これらのエーテルのアルキレン単位におけるヒドロキシ蕗は、例えば酢酸のような脂肪族カルボン酸のアシル基により一部または全部アシル化されていてもよい。

この発明で用いるに好速なエーチルは、短水性・銀油性指数(HLB数)が約10ないし約20、特に約12ないし約16のものである。

この発明で用いるに特に仔適なエーテルは、ポリオキシアルキレン部分の平均くり返し単位数(上式中のエ)が4ないし75、仔適には8ないし,30、特に18ないし26のものである。エーテ

- 2.6 ソルラン97-POE,x=9 (完全アセ チル化)
- 3. ラウリルエーテル
- 3.1 エマレツクス 7 0 9 / 9 ウレス 9 POE, エ=9.
- 3.2 ラウレス4/プリイ30-POE, x=4.
- 3.3 ラウレス23/プリイ 35-POE,x=23.
- 4. セチルエーテル
- 4.1 セトマクロゴル~POE, x=20ないし24. ラノリンアルコールは、単毛脂アルコールとし ても知られており、コレステロール、ジヒドロコ レステロールおよびラノステロールの混合物である。

この発明で用いるに钎適なエーテルは、ポリオキシエチレンコレステリルエーテル、すなわち上式(I)において n = 2 でROがコレステロール 残益のもの、特にポリオキシエチレン部分のくり 返し単位数が16ないし26、扱も钎ましくは約 24のエーテルである。

さらに、このようなエーテルは汚染物質特に他

ルは公知の方法により得られる。広範囲の製品が 市販されており、例えばアメルコール社から商標 名ソルランで、花玉石けん社、101社およびア トラス社から商標名エマレツクス、プリイおよび ラウレスで、およびクローダ社から商標名セトマ クロゴルで提供されている。

この発明で用いるに適したポリオキシアルキレ ンエーテルの例は次の通りである。

(POEはポリオキシエチレンエーテル、POP はポリオキシプロピレンエーテル、ェはPOE/ POP部分の平均くり返し単位数を表わす)

- 1. コレステリルエーテル
- 1.1 Y N 5 > C 24 POE, x = 24.
- 2. ラノリンアルコールのエーテル・
- 2.1 y n y > 16 POC, x=16.
- 2.2 ソルラン25-POE, x=25.
- 2.3 Y N 7 Y 75 POE, K=75.
- 2.4 YND > PB-10-PPE x == 10.
- 2.5 ソルラン 98 POE, x=10 (部分アセチ ル化)

のポリオキシアルキレンエーテルを含まないことが知せしい。最も望ましいのは、純ポリオキシエチレンコレステリルエーテルが少なくとも75%、より好ましくは少なくとも85%、最も好ましくは少なくとも90%(田位)含まれることである。

界面活性剤、例えばポリオキシアルキレンエーテルが用いられる場合、この発明の組成物中に存在する数は顔々の使用界面活性剤、飼々の役与方法(例えば点被またはスプレイ)および所型の効果により異なる。しかし一般に、存在量は約20から約200両/***まで(好ましくは約100両/***まで、さらに好ましくは約20両/***まで)、好道には約5から約30両/***まで(好ましくは約15両/***まで)、最も好ましくは約10両/***

この発明の方法にしたがつて投与するカルシトニンの位、すなわち組成物中の有効成分の負は、 勿論個々の使用カルシトニン、治療条件、所望の 投与関度および所覚の効果により異なる。 下紀実施例2が示すように、この発明の表示による森内投与で得られた血漿中設定として測定される、カルシトニン にサーモンカルシトニンの生体内利用性は、通常筋内内性射で得られる値の約50%オーダーという驚くべき高さであることが利明した。したがつて、この発明による投与は、体壁内、例えば筋肉内投与による治療に要する用位のほぼ2×またはそれ以上、例えば約2ないし4×のオーダーの用量を与えるようにして行なわれる。

従来、カルシトニン、例えばサーモンカルシトニンによる治療を筋肉内住射により行なう場合。約50ないし100MRC単位の個別用量が約1×/日ないし約3×/週の割合で適用された。したがつて、この発明による存内投与では、約50ないし約400MRC単位、さらに纤ましくは約100ないし約200MRC単位の用量を約1×/日ないし約3×/週の頭度で投与して治療するのが適当である。上記用量は1回の適用で投与すること、すなわち約50ないし

当である。適当なな知识を与えている。適当ななないであり、液体組成物を点放さればないであり、液体組成物を点放さればないであり、液体組成的を点放さればある。の形で見ないであるが、というの用量はできるだけ正確が可能が可能がある。であるなどには、例えば、例ができるが、のでは、例ができるが、が、が、のでは、のでは、のでは、のでは、のでは、のでは、のでは、では、のでは、では、ないでは、できる。のでは、できる。ないでは、ないできる。というないである。というないである。

容器、例えば外用アプリケーターは、1回の鼻 また 内投与用盤は例えば数日または数週間にわたつて 供給する数回の退線用盤に充分な量の組成物を含 むことができる。各供給用数は前述した量である のが行ましい。

したがつて、この発明はさらに

約400 MRC 単位のカルシトニンからなる 1回発内用位の投与で治療を行なうのが便利である。別の方法として、上記用量を1日に関照を 位いて行なう例えば2ないし4回の適用に分割し、 各適用の用量を約10ないし約200、钎ましく は約25ないし約100MRC単位とすることが できる。

各枠内適用で投与する全組成物位は、約0.05 ないし0.15 mx、代表的には約0.1 mx、例えば0.09 mxが適当である。したがつて、この発明で用いる組成物は、mx 当り約1.50 ないし約8000、 さらに好ましくは約500ないし約2500、最も好ましくは約1000ないし約2000MRC単位のカルシトニン、例えばサーモンカルシトニンを含むのが適当である。

□ A内投与のために、この発明の組成物は、含有 組成物を森粘膜に適用し得る手段を備えた容器、 例えば作用アプリケーター装飾内に入れるのが遊

- A、 1) カルシトニン、および
 - 4) 塩化ペンザルコニウムを、
 - ■) 算粘膜に適用するに適した液体指釈剤または担体中に含ませてなる。

弘内投与用层数組成物を含む容器において、上記 容器は含有組成物を好ましくはスプレイの形で存 粘膜に適用し得る手段を備えた、容器、

- B. 医薬組成物を含み、その組成物をスプレイの 形で具粘膜に適用し得る手段を備えたアプリケー ター装御において、上記組成物が
 - 1)カルシトニン、および
 - lv) 身粘膜に適用するに遊した界面活性剤を、
 - B) 森粘膜に適用するに遊した液体希釈剤ま たは担体中に含ませてなる

ものである、抜散、および

C. カルシトニン化よる処置を必要とする対象化 カルシトニンを投与する方法において、上記方法 が、上記Aに記載した 1) 1) および B) から なるか、または上記Bに記載した 1) N)および B) からなる組成物を上記対象に延昇ルートで投 与することからなる、方法、 を提供するものである。

上記AおよびBに定義した容器/アプリケーターは、発用エアロゾルアプリケーターであるのが 好ましい。好適なのは、約0.05ないし約0.15 減、例えば約0.1 ×1の含有組成物各回定量の適用 が可能なものである。

上記A、BおよびCに定義した容器/アプリケーター装យ/方法で用いる適当な組成物および各成分 1)、 1)、 1) または N) は、前述したものである。この発明の方法における適当な役与法も、前述した通りである。

さらに、この発明は、

- 1) カルシトニン、および
- 1)塩化ペンザルコニウムおよび/または
- IV)外粘膜に適用するに適した界面活性剤 を。
- B) 契粘膜に適用するに適した液体希釈刺または担体中に含ませてなる。

外内投与用被体医薬組成物の製造法において、成

以下であることを示す。

またての発明の塩化ペンザルコニウムを含む粗 成物は、例えば創単試験、例えばアーパン等、2 bl. Bakt. Hyg. 1, Abt, Orig. B. 1972, 478-484頁(1981年)およびアーバ ン、Acta、Pharm、Technol、22巻247 - 2 5 3 頁 (1 9 7 6 年) 記載の方法によると、 散生物による汚染にも安定である。 例えば、 標 鄭猷殿によると、 組成物に 概學 細菌 すなわちょ シェリヒア・コリATCC8739、シュードモ ・ ナス・エルギノー ザATCC9027、スタフ イロコツカス · オウレウス ATCC 6 5 3 8 、 ストレプトコツカス・ピオゲネス ATCC 86 68、および頽砕真菌すなわちカンジダ・アル ピカンス A T C C 1 0 2 3 1 、 サツカロ ! セス セレビサエATCC9763、アスペルギル ス・ニゲル A T C C 1 6 4 0 4 および ペニシリ ウム・ステツキATCC10499を接職後24 時間以内に、前数は0.1%またはそれ以下に並少 した。

分 1)と成分 8)および/または成分 N)を均質 混合物、例えば成分 8)中溶板とし、必要に応じ て得られた組成物を具粘膜に適用し得る手段、好 適には得られた組成物をスプレイの形で外粘膜に 適用し得る手段を備えた容器内に導入することか らなる、方法

この発明の組成物の安定性は常法により測定することができる。

を提供するものである。

不活性窒素雰囲気下のこの発明の組成物のカルシトニン含質は、標準分析試験によると、20℃で2年間に分解するのが10%以下である。

例えば、後記実施例1の科用スプレイ組成物を ガラス容器中窒素雰囲気下に5で、20でおよび 30でで2カ月間貯蔵した。5でおよび20でで は検出可能(1%以下)なカルシトニンの分解が 認められなかつた。30ででは4%の分解が認め られたが、これは純水溶液で予期される値より小 さい。この結果は、薬当な安定性、すなわち密勢 した容器中窒素雰囲気下で2年間に分解が10%

安定性試験では、後記実施例 1 の引用スプレイ組成物をガラス容器中窒素舒助気下に30℃で3カ月貯蔵した。シュードモナス・エルギノーザATCC 8 0 2 7、スタフイロコツカス・オウレウスチATCC 6 5 3 8、ストレプトコツカス・ピロゲホスATCC 8 6 6 8 および真協のカンジダ・アルピカンスATCC 1 0 2 3 1、サッカロミセス・セレビサエATCC 9 7 6 3、アスペルギルス・ニゲルATCC 1 6 4 0 4 およびペニシリウム・ステツキATCC 1 0 4 9 9 を加えて接極液中の菌数を約2×105 個にした。2時間以内に、菌数は0.1 %以下に減少した。4週間以内に、菌が協められなくなつた。

さらに、極単試験によると、との発明の組成物は忍容性がよく、例えばシュバンス等、 Acta Otolaryng . 70 を 26 - 28 頁(1970年)のマイクロフォトオシログラフ法によると、投与後20分まで細毛振動回数の抑制は50 %以下であった。

概単臨床試験で、刺す感覚はほとんどまたは全

特開平2-262526 (8)

くなく、使用中汚染に対して良好な安定性を示した。

以下、実施例によりこの発明を説明する。

寒旅例 1

以内投与に適したサーモンカルシトニン含有組成 物の製造。

成 分 量/=

1) サーモンカルシトニン (有 0.1375 啊 効成分) 10多過剰 0.01375 啊

計 0.15125号

2) NaC/

7. 5

3) 塩化ペンザルコニウム

0. 1

4) HC2 (1N)

加えてpH 3.7にする

5) 蓝贺水

最終容量 1.0 叫化する

成分1ないし3を窒素ガス中で常法により(投 終容量2500減を得る仕込量で)サーモンカル シトニン10%を沪過損失を補うために加えて合 わせる。次いで4を加えてpH3.7にし、蒸留水 を加えて投終容量2500減にする。得られた容 被を炉過(例えば0.2 μm フィルター使用)し、

被検者は頭部を後方に傾けて背位で5分間機たわった。投与変前に昇をかんで発孔を清掃した。

筋肉内住射は、塩化ペンザルコニウム を除いた外は実施例 1 と同様な 5 0 MRC単位含有組成物 1 ×の 1 回用量を、中般筋に住射して行なった。

各被検者は4回の投与を無作為の順序に受け、 各投与の間に少なくとも3日間の間隔をあけた。 各投与は、朝のミルク、バター、チーズ、を除いた軽い朝食後に行なつた。尿辨准を保つために、 処置後1時間毎に水またはオレンジジュース100 転を与えた。処置後4時間をすぎてから食物を 与えた。

血液飲料は、投与直的(対照)および投与後5、15、30、60、90、120、180、240、360および480分に採取した。対照には20は、以下の試料には2点を採取した。

各面荷サンプル中のサーモンカルシトニン濃度 は、ラジオイムノアツセイにより測定した。試験 中は血圧を制御し、副作用を調べるため尿試 具内適用および榕放2→4用具用スプレイディスペンサー充壌に適した組成物を得る。 この組成物は、約550MRC単位の有効成分/→4を含み、アプリケーターは1動作当り55単位を含む定量を放出する。

奥施例 2

相対的生体内利用性試験。サーモンカルシトニン の引力適用/筋肉内注射。

体電50ないし85項の男性6名、女性6名からなる12名の志願者により試験を行なつた。各被検者はカルシトニンの4回投与、すなわち筋肉内投与1回と舟内投与3回を受けた。投与は下配用ので行なった。

A. 森内 A1. 55MRC単位

A 2 . 1 1 0 M R C 单位

A 3 . 2 2 0 M R C 单位

B. 訪肉內 50 MRC单位

以内投与は、実施例1の組成物と、各スプレイ 用は当り55MRC単位を放出するスプレイア プリケーターを用いて行なつた。投与のために、

量を保取した。副作用、例えば悪心が認められた。

サーモンカルシトニン血漿酸度に対するAUC(血線下面積)を、1回は26 Pg/wl の検出限界下を含めて全部の値を用い、1回は検出限界をゼロとした値の下に、統計的に計算した。最高血漿酸度およびその遊成時間を測定した。最内投与の相対的生体内利用性は、鼻内および筋肉内投与後相対的用低一個単化AUC(50 MR C 単位に基づく)から快定した。

得られた結果から、泉内110および220 M RC単位投与後のAUC値が筋肉内50 MRC単位投与後のAUC値に匹敵し、科内110 MRC 単位適用後8時間までサーモンカルシトニン血荷 レベルが検出限界内に残るのに対して筋肉内50 MRC単位適用では6時間であることがわかつた。 220 MRC単位の最高用盤でも、身内役与では 副作用が組められなかつた。

実施例 3

外内投与に適したサーモンカルシトニン合有組成

物の製造。

組成物群号	使用サーモンカルシトニン量
3 *	0.06875 7 4
3 b	0. 2 7 5 FF / ml
3 ¢	0.55 PT/ml
3 d	1.1 甲/吨

組成物は、同量の成分2および3(それぞれ7.5 写または 0.1 可/ m)を使用し、成分4を用いて同じ pH 3.7 に調節し、成分 5 を用いて必要な最終容量にすることにより、実施例1と同様に製造した。得られた組成物は、1 m 2 当り約250(組成物 3 a)、1000(3 d)MRC 単位の有効成分を含み、1 助作当り 0.2 m の有効成分を含み、1 助作当り 0.2 m の有効成分を含み、1 助作当り 0.2 m の有効成分を含み、1 助作当り 0.2 m の有効成分を含み、1 助作当り 0.2 m の有効 成分〔組成物 3 a 、3 b 、3 c および 3 d に対しそれぞれ 2 5、100、200 および 400 MRC 単位/助作〕を放出する原用スプレイディスペンサーに充填した。 勿論、活性の異なるサースペンサーに充填した。 勿論、活性の異なるサーモンカルシトニンを使用する場合には、MRCで 規定した必要設度の遊成のために異なったほそ必

プレイアプリケーターを用いてあかげざるに軽負投与(0.1 ml/存礼)し、その後 6 時間サーモンカルシトニンの血漿中レベルを砌定した。各組成物毎に3 回の実験を行ない、結果を合わせてグラフにプロットした。結果(図面)は、両組成物の生体内利用性(曲線下面積 A U C)が実質的に等しく、実施例 4 a の組成物の方が最高値の遊成が投分早いことを示した。

4.図面の簡単な説明

図面は、サーモンカルシトニン100MRC単位をあかげざる(n=3)に経算投与した後のサーモンカルシトニン血漿環度を示す。

特許出願人 サンド・アクチェンゲゼルシャフト 代 理 人 弁理士 背 山 森 外1名 要とする。

实施例 4

発内投与に適したサーモンカルシドニンと非イオン界面活性剤含有組成物の製造。

下記成分を追加した以外は、実施例1と同様に して組成物を製造した。

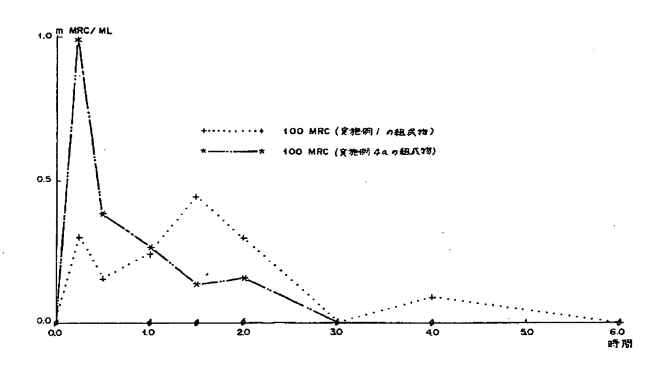
組成物 追加成分 登
 4 a ポリオキシエチレンコレス 30 号/wl テリルエーテル: x = 2 4
 4 b ポリオキシエチレンコレス 10 号/wl テリルエーテル: x = 2 4
 4 c ポリオキシエチレンセチル 100号/wl エーテル: x = 2 0 ~ 2 4

組成物は実施例1 記載と同様に存用アプリケー ... ターに入れた。

実施例 5

実施例 1 および 4 a の組成物の生体内利用性の比較

組成物1または4a0.2 mを、サーモンカルシトニン約100MRC単位/さるの用扱で以用ス



第1頁の続き 優先権主張 ②1983年8月3日③イギリス(GB)③8320865 ②1983年8月22日③イギリス(GB)⑤8322528